1/1 ページ IA-15987

Patent number:

JP3169815

Publication date:

1991-07-23

Inventor:

IDE HIROYUKI; others: 02

Applicant:

NIPPON MINING CO LTD

Classification:

- international:

A61K31/505; A61K31/52

- european:

Application number: JP19890307741 19891129

Priority number(s):

View INPADOC patent family

Abstract of JP3169815

PURPOSE:To obtain a preventive and treating agent for liver disorder having excellent effects on liver disorder and extremely low side effects, containing a compound such as guanine, adenine, hypoxanthine, uracil or cytosine as an active ingredient.

CONSTITUTION:A preventive and treating agent for liver disorder containing one or more of guanine, adenine, hypoxanthine, uracil, cytosine and xanthine. The compounds of guanine and the rest are all basic components of nucleic acid and obtained by hydrolysis of deoxyribonucleic acid or ribonucleic acid. The component is processed into a dosage form such as powder or solution as preventive and heating agent for liver disorder and a dose is generally about 0.1–10,000mg/day by oral administration.

1/1 ページ PA-15987

Family list 1 family member for: JP3169815 Derived from 1 application.

Back to JP3169815

1 PREVENTIVE AND TREATING AGENT OF LIVER DISORDER Publication info: JP3169815 A - 1991-07-23

Data supplied from the especenet database - Worldwide

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

® 公開特許公報(A) 平3-169815

⑤Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成3年(1991)7月23日
A 61 K 31/505 31/52	ACS	7252-4C 7252-4C		
// C 07 D 239/47 239/54	Z	6529-4C		
473/06 473/18		8829-4C 8829-4C		
473/30 473/34	3 1 1	8829-4C 8829-4C		
	•	, 6529—4 C ≆	C 07 D 239/55 杏語文 + 表語文 語	を ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・

劉発明の名称 肝臓障害予防及び治療剤

②特 顧 平1-307741

20出 願 平1(1989)11月29日

@発 明 出 博 福岡県福岡市中央区平尾 4 丁目10番11号 者 @発 明 有 吉 敏 彦 長崎県長崎市白鳥町11番18-206号 者 個発 明 老 北 能本県宇土郡不知火町御領458

份代 理 人 弁理士 戸田 親男

明 知 書

1. 発明の名称

肝臓障害予防及び治療剤

2. 特許請求の範囲

グアニン、アデニン、ヒポキサンチン、ウラシル、シトシンまたはキサンチンのいずれか一種又は二種以上の化合物を有効成分として含む肝臓障害予防及び治療剤。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、肝臓障害を予防するための予防剂又 は肝膿障害を改善するための治療剤に関する。

〔従来の技術及び問題点〕

肝臓障害には、肝毒物等により肝代謝障害が引き起こされ、肝細胞の機能低下に基づいて起こる、例えば急性又は慢性の肝炎、肝硬変、劇症肝炎、 薬物性肝炎、ウイルス性肝炎、アルコール性肝炎、 脂肪肝等が有る。このような肝臓障害の予防或い は治療剤は、種々知られているが、治療効果、副 作用等の問題などがあり、十分に満足すべき状態 にない。

本発明者は、上記現状に鑑み、急類の甲羅について、鋭意研究を進めた結果、この甲層中に肝臓障害を予防、すなわち強肝作用及び治癒する成分が含まれていることを見い出し、新しい肝臓障害予防及び治療剤を提案した(特顕昭63-159258号)。しかし、この予防及び治療剤には、薬効成分以外の成分が多く含まれ、効果を挙げるためには、多量の役与を必要とした。

[問題点を解決するための手段]

本発明者は、かかる現状に鑑み、甲羅中の肝臓 障害に対する薬効成分の探求を進めた結果、この 成分の一つが、核酸塩基のウラシルであることが 分かり、この知見により、さらに研究を進めた結 果、ウラシル以外の他の核酸塩基であるグアニン、 アデニン、ヒポキサンチン、シトシン及びキサン チンも同様の効果を有することが分った。

本発明は、かかる知見に基づきなされたもので、 本発明の目的は、副作用が極めて少なく、肝臓障 害に対し優れた効果を有する肝臓療害予防及び治 療剤を提案することにある。

本発明は、グアニン、アデニン、ヒポキサンチン、ウラシル、シトシンまたはキサンチンのいずれか一種又は二種以上の化合物を有効成分として含むことからなる肝臓障害予防及び治療剤で有る。

上記のでは、 ・ はないのである。 ・ はないのであれる。 ・ はいののである。 ・ はいののである。 ・ はいののである。 ・ はいののである。 ・ はいののである。 ・ はいののである。 ・ はいののでは、 ・ はいののである。 ・ にているのである。 ・ にているのである。 ・ にているのでは、 ・ にているのである。 ・ にているのでは、 ・ にているのでいるのでは、 ・ にているのでは、 ・ にているのでは、 ・ にているのでは、 ・ にているのでは、 ・ にているのでいるのでは、 ・ にているのでいるでは、 ・ にているのでは、 ・ にているのでは、 ・ にているのでは、 ・ にている

脂カラムクロマトグラフィーで、1120を溶離液 として分離し、黄色蛍光酉分(紫外線により黄色 蛍光を発する流出分)と青色蛍光及び短波長吸収 画分に分離した。次いで、後者の背色蛍光及び短 波長吸収画分をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーで、背色蛍光画分(紫外線により背色蛍光を 発する流出分)、短波長吸収画分 (254nmの波長の 光を吸収する流出分)及び結晶画分(蛍光及び吸 光を有せず、結晶となった留出分)とに分離した。 このうちの結晶画分を、クロロホルムにより再結 晶して棒状結晶約20mgを得た。この結晶について、 シリカゲルを用いた薄層クロマトグラフィーにお けるRf値(展開溶媒;酢酸:アセトン:メタノー ル:ペンゼン=5:10:30:55). 融点、紫外吸収 スペクトル、赤外吸収スペクトル、元素分析及び 質量分析を行った。この結果を第1表に示した。

.慮して適宜選定される。一般的には、経口投与で 0.1~10,000mg/日程度である。以下、本発明の実 旅例を示す。

(実施例)

(実施例1)

スッポンからの分蘖、検索

第 1 表

Rf值	0.64
動 点(で)	128~130
紫外吸収(nm)	260
	3450, 1150(0-H); 1670(C=0)
赤外吸収(ca-*)	3340, 2670, 1600(-NH-)
元 兼 分 析(%)	C: 42.88, H: 3.63, N:24.78
費量分析(m/o)	112

これらの物性値から、この結晶成分がウラシル であることが確認された。

被験被の胸盤

上記で得た結晶成分を蒸留水に0.02%濃度に溶解して被験被Aを調整した。この被験液はゾンデを用いて、それぞれ1回につき5mg/kg経口役与した。

また、市販の合成ウラシル(特級、キシダ化学株式会社)を用いて、0.02、0.20及び2.00%水溶液を調製して、被験被B、C、Dとし、同様に、それぞれ1回につき5m2/kg経口投与した。

試驗方法

体盤 150gのウイスター系雄性ラットを1 群4 匹で用いた。また、肝臓障害の起炎薬物として四 塩化炭素(CC2。)を20%となるようにコーン油で希 釈調製し、その2m2/kgを腹腔内投与を行なった。 このCC2。の腹腔内投与から24時間経過した後、腹 大静脈より採血し、間腹後肝臓を摘出した。これ らにつき、血清GOT及びGPT活性を検査し、さらに 摘出肝臓の病理標本を作製し、H - E染色を施して 病理組織学的検査を行った。

試験群の構成

A群:CC2、投与12時間前、直前及びCC2、投与6時間後に被験被Aを投与。

B群:CC2、投与12時間前、直前及びCC2、投与6時間後に被験被Bを投与。

C群;CCL、投与12時間前、直前及びCCL、投与6時間後に被験被Cを投与。

D群:CCQ。投与12時間前、直前及びCCQ。投与6時

E群:比較としてCCQ、投与のみ。

間後に被験液Dを投与。

(実施例2)

実施例1において、試験群の構成を次のように 代えた以外は、実施例1と全く同様の試験を行っ た。

試験群の構成

A群:CCa、投与直前に被驗液Bを投与。

B 群:CCQ、投与直前に被験被Cを投与。

C 群: CC Q。投与直前に被験被Dを投与。

D群:比較としてCC4。投与のみ。

<u>精</u>果

この検査結果を第3表に記載した。

第3表

(平均値)

					•
項	B	A群	B群	C群	D群
血清GOT活性	(IU/2)	469	383	399	653
血清GPT活性	(IU/2)	281	211	218	343

一方、病項組織学的検査の結果、 D 群は中心節脈の細胞壊死や中間帯におよぶ腫大肝細胞が多数見られ、細胞浸潤も著しかった。 これに対し、 A

F 群: 比較としてCC2。投与に代えコーン油のみを 2 m2/kg 放腔内に投与。

<u>結</u>果

上記の検査結果を第2表に記載した。

第 2 表

(平均值)

項目	A at	ВЩ	C#	D群	E #	133
血清GOT活性 (IU/2)	203	339	125	292	616	112
血清GPT活性 (IU/2)	101	134	72	1 20	348	25

一方、病理組織学的検査の結果、E群は中心静脈の細胞壊死や中間帯におよぶ腫大肝細胞が多数見られ、細胞浸潤も著しかったが、A~D群では、中心静脈域にのみ腫大肝細胞が見られたにすぎなかった。

上記結果から、スッポンに背甲から抽出された ウラシルを投与したA群も、合成で得られたウラ シルを投与した群も、いずれも血清GOI、GPIの上 昇抑制が認められ、また組織学的な検査から肝強 障害に対し予防効果、即ち強肝作用があることは、 明らかである。

~C群は、中心静脈域にのみ踵大肝細胞が見られたにすぎなかった。

上記結果から、被験被を投与したA~C群は血 情GOT、GPTの上昇抑制が認められ、また組織学的 な検査から肝臓障害を抑制していることは明らか である。

(実施例3)

実施例1において、試験群の構成を次のように 代えた以外は、実施例1と全く同様の試験を行っ た。

試験群の構成

A群:被験被Bを3日間連続投与後にCC2.投与。 B群:被験被Cを3日間連続投与後にCC2.投与。 C群:被験被Dを3日間連続投与後にCC2.投与。

D群:比較としてCCQ、投与のみ。

<u>組</u>果

この検査結果を第4表に記載した。

第 4 裘

(平均值)

項目	A群	BR	C群	D群
血清GOT活性 (IU/2)	427	569	616	848
血液GPT活性(IU/A)	203	310	371	506

一方、病理組織学的検査の結果、 D 群は中心節脈の細胞壊死や中間帯におよぶ腫大肝細胞が多数見られ、 細胞没潤も著しかった。 これに対し、 A ~ C 群は、中心静脈域にのみ腱大肝細胞が見られたにすぎなかった。

上記結果から、被験被を投与したA~C群は血 清GOT、GPTが低く、また組織学的な検査からCC&。 による肝臓障害の程度が低いことは明らかで、肝 腹障客予防機能を有することが分かる。

(実施例4)

実施例1において、試験群の構成を次のように 代えた以外は、実施例1と全く同様の試験を行った。

試験群の構成

A 群:CC2。投与 6 時間後に被験被Cを投与。

と静脈内投与と投与方法を代えた以外は、実施例 1と同様の試験を行った。

試験群の構成

A群:CC1、投与直前に被験被Cを経口投与。

B群:CCa,投与直前に被験被Cを静脈内投与。

C群:比較としてCC4、投与のみ・

粮___果

この検査結果を第6表に記載した。

第 6 表

(平均値)

項	B	A EF	В₫	C群
血消GOT活性	(IU/2)	458	500	645
血膚GPT活性	(IU/2)	228	295	351

一方、病理組織学的検査の結果、C群は中心静 脈の細胞壊死や中間帯におよぶ臓大肝細胞が多数 見られ、細胞浸潤も著しかった。これに対し、A、 B群は、中心静脈域にのみ臓大肝細胞が見られた にすぎなかった。

上記結果から、経口投与の場合も、静脈内投与の場合も血清GOT、GPTが低く、また組織学的な検

特開平3-169815(4)

B群:CC2、投与6時間後に被験被Dを投与・

C群:比較としてCCQ。投与のみ・

結 果

この検査結果を第5表に記載した。

第 5 表

(平均低)

項	目	A (TF	B#	C群
血消GOT活性	(IU/Q)	422	295	662
血清GPT活性	(IU/4)	207	118	348

一方、病理組織学的検査の結果、 C 群は中心静脈の細胞壊死や中間帯におよぶ膣大肝細胞が多数見られ、細胞浸潤も著しかった。 これに対し、 A 、B 群は、中心静脈域にのみ腫大肝細胞が見られたにすぎなかった。

上記結果から、被験被を投与したA~C群は血清GOT、GPTが低く、また組織学的な検査からCCQ。 による肝膿障害の程度が低いことは明らかで、肝 膿障害の治癒効果を有することが分かる。

(実施例5)

実施例1において、試験群の構成を、経口投与

査から、投与方法の如何にかかわらず、肝臓障害 の防止効果を有することが分かる。

(実施例6)

被験被の調製

実施例 1 と同様の合成ウランルを用いて、0.02、0.20及び2.00%水溶液を摂要して、被験液 B. C、Dとし、ゾンデを用い、それぞれ 5 m2 / kg 経口投与した。

試験方法

実施例1と同様なラットを1群4匹で用いた。また、肝臓障害の起炎薬物としてアリルアルコールを2%となるように生理食塩水で希釈調製し、その1.8mg/kgを腹腔内投与した。このアリルアルコール投与から24時間経過した後、腹大静脈より、は血でのでは、肝臓を摘出した。これらにつき、血清GOT及びGPT活性を検査し、このに 施出肝臓の病理標本を作裂し、H-E染色を施して病理組織学的検査を行った。

試験群の構成

A 群:アリルアルコール投与と同時に被験液 B を

投与.

B 群:アリルアルコール投与と同時に被験被 C を 投与

C 群: アリルアルコール投与と同時に被験液 D を 投与。

D群:比較としてアリルアルコール投与のみ.

E群:比較としてアリルアルコール投与に代え生理食塩水のみを1.8m2/kg 腹腔内に投与。

<u>精果</u>

この検査結果を第7表に記載した。

第 7 表

(平均值)

項	Ħ	A RF	ВŒ	C群	D#	EM
血清GOT活性	(IU/2)	364	171	172	559	76
血清GPT活性	(IU/£)	230	97	102	313	40

一方、病理組織学的検査の結果、 D群は門脈域から中間帯におよぶ広範囲の壊死が認められ細胞 浸潤が著しかった。これに対し、 A ~ C 群では門 脈域にわずかな壊死像が認められたにすぎなかった。

第 8 表

(平均值)

項	B	A群	日群	C群	D 🚮
血清GOT活性	(IU/2)	211	297	206	763
血消GPT活性	(10/2)	1 2 8	231	128	596

一方、病理組織学的検査の結果、 D群は門脈域から中間帯におよぶ広範囲の戦死が認められ細胞 没潤が著しかった。これに対し、 A ~ C 群では門 脈域にわずかな壊死像が認められたにすぎなかった。

上記結果から、被験液を投与したA~C群は血 清GOI、GPTが低く、また組織学的な検査からアリ ルアルコールによる肝膿障害の程度が低いことは 明らかで、肝膿障害の治療効果を有することが分 かる。

(実施例8)

被験液の調製

実施例6と同様に行った。

試験方法

実施例6において、肝臓障害の起炎薬物として

上記結果から、被験液を投与したA~C群は血 情GOT、GPTが低く、また組織学的な検査からアリ ルアルコールによる肝臓障害の程度が低いことは、 明らかで、肝臓障害の予防効果を有することが分 かる。

(実施例7)

実施例 6 において、試験群の構成を次のように 代えた以外は、実施例 6 と全く同様の試験を行っ た。

試験群の機成

A 群: アリルアルコール投与 6 時間後に被験被 3 を投与。

B群:アリルアルコール投与 6 時間後に被験被 C を投与。

C 群: アリルアルコール投与 6 時間後に被験被 D を投与。

D群:比較としてアリルアルコール投与のみ。

植 果

この検査結果を第8表に記載した。

D-ガラクトサミンの10%生理食塩水を用い、その5m2/kgを腹腔内投与した以外は、実施例6と同様の方法で行った。

試験群の構成

A 群:D-ガラクトサミン投与と同時に被験液 B を 粉与

B 群:D-ガラクトサミン投与と同時に被数液 C を 投与。

C 群: D-ガラクトサミン投与と同時に被験液 D を 投与。

D群:比較としてD-ガラクトサミン投与のみ。

E群:比較としてD-ガラクトサミン投与に代え生 理食塩水のみを1.8m2/kg腹腔内に投与。

<u>結</u>果

この検査結果を第9表に記載した。

第 9 表

(平均値)

項	Ħ	A群	В群	C#	D群	E群
血清GOT活性	(IU/4)	397	306	657	706	62
血清GPT活性	·(IU/2)	190	226	406	421	35

一方、病理組織学的検査の結果、 D郡は肝小葉 散在性腹死が著しく、細胞没潤像も認められた。 これに対し、 A ~ C郡ではわずかな壊死像が認め られたにすぎなかった。

上記結果から、被験液を投与したA、B群は血 請GOT、GPTが低く、また組織学的な検査からA~ C群はD-ガラクトサミンによる肝臓障害の程度が 低いことは明らかで、肝臓障害の予防効果を有す ることが分かる。

(実施例9)

実施例8において、試験群の構成を次のように 代えた以外は、実施例8と全く同様の試験を行っ た

試験群の構成

A群:D-ガラクトサミン投与 6 時間後に被験被 C を投与。

B 群:D-ガラクトサミン投与 6 時間後に被験被 D を投与。

C群:比較としてB-ガラクトサミン投与のみ。

<u>精果</u>

2 mM / kg 経口投与した。

試験方法

体重 150gのウィスター系雄性ラットを1群3 匹で用いた。また、肝臓障害の起炎薬物として CC & 、 を 20 % となるようにコーン油で稀釈調整し. その2ml/kgを腹腔投与を行った。このCCl.の腹 腔内投与から24時間経過した後、腹大静脈より採 血し、開腹後肝臓を摘出した。これらにつき、血 清GOT、GPT及びICDH活性を測定し、摘出した肝臓 の一部からミクロゾームを調製し、チトクローム P-450量、及び b5量、アニリンヒドロキシラーゼ (Aniline hydroxylase)、アミノピリン、N-ジ メチラーゼ (Aminopyline N-demethylase)、7-エ トキシクマリン, O-ジエチラーゼ(Ethoxycoumarine 0-deethylase)及びグルコース-6-フォスフェ ート (Glucose-6-phosphatase)活性を測定した。 さらに護出肝臓の病理標本を作製し、H - B染色を 施して病理組織学的検査を行った。

試験群の構成

A群:CC2、投与30分前に被験被Eを投与。

この検査結果を第10表に記載した。

第 1 0 表

項	目	A 存	В群	CF
血清GOT活性	(IU/2)	416	375	658
血清GPT活性	(IU/4)	232	190	441

一方、病理組織学的検査の結果、C群は肝小葉 散在性腹死が著しく、細胞浸潤像も認められた。 これに対し、A、B群ではわずかな壊死像が認め られたにすぎなかった。

上記結果から、被験被を投与したA、B群は血 請GOT、GPTが低く、また組織学的な検査からD-ガ ラクトサミンによる肝臓障害の程度が低いことは 明らかで、肝臓障害の治療効果を有することが分 かる。

(実施例10)

被験液の鋼製

市販のウラシル、ヒポキサンチン及びアデニンを生理食塩水を用いて 2 % 溶液として懸濁させ、被験液E、 F、 Gとし、ゾンデを用い、それぞれ

B群:CCa。投与30分前に被験液Fを投与。

C群:CC1。投与30分前に被験液Gを投与。

D群:比較としてCC2、投与のみ。

E群:比較としてCC2、投与に代え生理食塩水のみ

を2mg/kg腹腔内に投与。

<u>結果</u>

上記の検査結果を第11表に記載した。

第118

(平均値)

項目	A群	B群	C群	D#	E群
血清607活性	505.85	390.35	152,27	613.43	
(Karmen unit)	505.85	390.33	152.27	613.43	112
血液的活性	152.88	106.80	43.40	222.88	20
(Karmen unit)	152.00	100.80	43.40	222.88	38
Cytochrome P-450	0,259	0, 293	0,400	0, 187	0.719
(nmole/mg prot.)	0.239	0.293	0.400	0.107	0.719
Cytochrome b5	0.140	0, 161	0,195	0.133	0.263
(nmole/mg prot.)	0.149	V.101	0.155	V.133	0.203
Aniline hydroxylase	0.19	0.25	0.23	0.15	0.87
(nmole/mg prot./min)	0.15	0.23	υ, Δ	0.15	V.87
Aminopyline N-demethylase	2,22	3.55	4.09	2.10	6,27
(nmole/mg prot./min)	2.22	3.30	4.03	2.10	0.21
7-Ethoxycoumarine 0-deethylase	0.23	0.25	0.29	0.16	0.56
(nmole/mg prot./min)	0,25		0.23	0.10	0.50
G-6-Pase	34.30	41.60	51.48	22.99	94.00
(mg Pi/15min/mg prot.)	51,50	.1,00	07.70	22.33	54.00

C 群:CCQ、投与30分前に被験被Jを投与。

D群:比較としてCC4。投与のみ。

<u>結果</u>

上記の検査結果を第12表に記載した。

第 1 2 发

(平均值)

			(1-2)1827	
項目	Λ群	B群	C群	D群
血清GOT活性 (Karmen unit)	189.78	319.33	363.72	870.5
血清GPT活性 (Karmen unit)	44.95	100.00	195.50	392.62
Cytochrome P-450 (nmole/mg prot.)	0.436	0.364	0.408	0,183
Cytochrome b5 (nmole/mg prot.)	0.202	0.185	0,217	0.156
Aniline hydroxylase (nmole/mg prot./min)	0.43	0.33	0.36	0.22
Aminopyline N-demethylase (nmole/mg prot./min)	3.84	3.15	3.56	1.94
7-Ethoxycoumarine Q-deethylase (nmole/mg prot./min)	0.38	0.29	0.39	0.15
G-6-Pase (mg Pi/15min/mg prot.)	58.05	49.45	57.85	25.00

一方、病理組織学的検査の結果、 D 群は中心静 脈域の壊死ならびに門脈域にわたる肝細胞の艙大 一方、病理組織学的検査の結果、 D 郡は中心静脈域の壊死ならびに門脈域にわたる肝細胞の腫大が認められ、細胞浸潤も著しかったが、 A ~ C 郡では、中心静脈域にのみ健大肝細胞が見られたにすぎなかった。

上記結果から、ウラシル、ヒポキサンチンおよびアデニンを投与することにより随客は改善され、 特にアデニンの効果は顕著であった。

(実施例11)

被験液の調製

市販のグアニン、シトシン及びキサンチンを生理食塩水を用いて2%溶液として溜渇させ、被験液H、I、Jとし、ゾンデを用い、それぞれ2mM/kg経口投与した。

試験方法

試験群構成を次のように設定し、試験方法は実施例10と全く同様の方法で行った。

試験群の構成

A 群: CC2,投与30分前に被験被Hを投与。 B 群: CC2,投与30分前に被験被Ⅰを投与。

が認められ、細胞没潤も著しかったが、A~C群では、中心静脈域にのみ腱大肝細胞が見られたにすぎなかった。

上記結果から、グアニン、シトシンおよびキサンチンを投与することにより確審は改善され、特にグアニンの効果は顕著であった。

(発明の効果)

以上のように本発明の肝蔵障害予防及び治療剤は、副作用が少なく、肝蔵障害に対し極めて優れた効果を有するものである。

代理人 弁理士 戸 田 親 男